



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 мая 2012 года № ФСР 2012/13428

На медицинское изделие

Судно медицинское полимерное «Солнышко» по ТУ 9398-003-98300952-2012

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Компания Солнышко"
(ООО "Компания Солнышко"), Россия, 129226, Москва, ул. Енисейская, д. 5

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Компания Солнышко"
(ООО "Компания Солнышко"), Россия, 129226, Москва, ул. Енисейская, д. 5

Место производства медицинского изделия

ООО "Компания Солнышко", Россия, 129226, Москва, ул. Енисейская, д. 5

Номер регистрационного досье № 7403 от 12.03.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9890

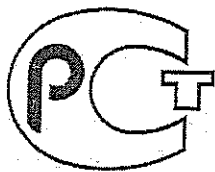
приказом Росздравнадзора от 24 мая 2012 года № 2481-Пр/12
и приказом от 30 декабря 2016 года № 15261 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


Д.Ю. Павлюков

0028692

Автономная некоммерческая организация
Всероссийский научно-исследовательский и испытательный
институт медицинской техники



Орган по сертификации медицинских изделий
(аттестат аккредитации № RA.RU.11ИМ02)

№ 025

«10» октября 2018г.

Генеральному директору
ООО «Компания Солнышко»
Чилингарян М.П.
Россия, 129344, Москва, ул. Енисейская, д. 5

Орган по сертификации медицинских изделий АНО «ВНИИИМТ» (ОС МИ АНО «ВНИИИМТ») № RA.RU.11ИМ02 настоящим сообщает, что продукция «СУДНО МЕДИЦИНСКОЕ ПОЛИМЕРНОЕ «СОЛНЫШКО» в соответствии с регистрационным удостоверением № ФСР 2012/13428 от 24 мая 2012 года Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), изготовитель – ООО «Компания Солнышко», Россия, с кодом ОКП 93 9890 (ОКПД2 21.20.23.190) согласно Постановления Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 г. № 982 (с изменениями, утвержденными Постановлением Правительства Российской Федерации от 13.11.2010 г. № 906) **не включена** в «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия деклараций о соответствии» и **не подлежит** обязательному декларированию.

Руководитель Органа по сертификации
медицинских изделий АНО «ВНИИИМТ»



Е.И. Полянская

129301, Москва, ул. Касаткина, 3
Телефон (495) 683-97-92;
(499) 187-25-39,
факс (499) 187-89-54
E-mail : im02@bk.ru
Сайт <http://www.serttest-vniiimt.ru>

АНО «ВНИИИМТ»
ИНН 7716126374 КПП 771601001
ОГРН 1027739233730
Р/сч. № 40703810338090000830
ПАО «Сбербанк»
К/сч. 30101810400000000225
БИК 044525225